



# ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

## ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 316

15 Φεβρουαρίου 2013

### ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ARTHOSIS.....	1
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOXAZOSIN / AUROBINDO.....	2
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IRBESARTAN / INVENT FARMA.....	3
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LAMISIL® Continuous Spray.....	4
Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROSUVASTATIN / DISP HAR.....	5
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ARITAXEL.....	6
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MINOLIP.....	7
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EXEMESTANE / SYNTHON.....	8
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OLASTAZEN.....	9
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ACTIBON.....	10
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DENOVEL.....	11
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CO - IDELTAN.....	12
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ZIROTAN.....	13
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ATORVASTATIN / BILLEV.....	14
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CANDESARTAN / KRKA.....	15
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MODRIAN.....	16
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος NEWMIREX.....	17
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CANDESARTAN CILEXETIL / TEVA PHARMA B.V.....	18
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LATANOPROST/TEVA.....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος FUROSEMIDE / ALAPIS.....	20

### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- (1)
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ARTHOSIS.
- Με την υπ' αριθμ. 90973/12/10-01-2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3(α) 82161/2012, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ARTHOSIS.
- Δραστική ουσία: SODIUM HYALURONATE  
Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα 20mg/2ml  
Δικαιούχος σήματος: ANABIΩΣΙΣ ΕΠΕ  
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: CURASAN AG, GERMANY
- Διότι : Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.
- Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ  
ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ
- (2)
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος DOXAZOSIN / AUROBINDO.
- Με την υπ' αριθμ. 155/10-01-2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3(α) 82161/2012, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος DOXAZOSIN / AUROBINDO.
- Δραστική ουσία: DOXAZOSIN MESILATE  
Μορφή: Δισκίο 2mg/TAB & Δισκίο 4mg/TAB  
Δικαιούχος σήματος: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, MALTA  
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: AUROBINDO PHARMA (MALTA) LIMITED, MALTA
- Διότι : Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.
- Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ  
ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ
- (3)
- Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος IRBESARTAN / INVENT FARMA.
- Με την υπ' αριθμ. 92624/12/10-01-2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της Κοινής

Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3(α) 82161/2012, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος IRBESARTAN / INVENT FARMA.

Δραστική ουσία: IRBESARTAN  
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 75mg/TAB, 150mg/TAB & 300mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: INVENT FARMA S.L., SPAIN  
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: INVENT FARMA S.L., SPAIN

Διότι : Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(4)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος LAMISIL® Continuous Spray.

Με την υπ' αριθμ. 1705/10-01-2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3(α) 82161/2012, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος LAMISIL® Continuous Spray.

Δραστική ουσία: TERBINAFINE HYDROCHLORIDE  
Μορφή: Δερματικό εκνέφωμα, διάλυμα 1%  
Δικαιούχος σήματος: NOVARTIS PHARMA AG, BASLE, SWITZERLAND

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: NOVARTIS (HELLAS) A.E.B.E.

Διότι : Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(5)

Ανάκληση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ROSUVASTATIN / DISPHAR.

Με την υπ' αριθμ. 491/10-01-2013 απόφαση του ΕΟΦ ανακλήθηκε, βάσει των διατάξεων της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3(α) 82161/2012, η άδεια κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος ROSUVASTATIN / DISPHAR.

Δραστική ουσία: ROSUVASTATIN CALCIUM  
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 5mg/TAB, 10mg/TAB, 20mg/TAB & 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: DISPHAR INTERNATIONAL B.V., THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DISPHAR INTERNATIONAL B.V., THE NETHERLANDS

Διότι : Κατόπιν αιτήσεως της εταιρείας.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(6)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος ARITAXEL.

Με τις υπ' αριθμ. 606 & 607/14-1-2013 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ARITAXEL.

Δραστική ουσία: DOCETAXEL

Μορφή: Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 20MG/0.5ML VIAL + 1,5ML SOLV &

Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή διαλύματος προς έγχυση 80MG/2ML VIAL + 6ML SOLV

Δικαιούχος σήματος: APHTH AE

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: APHTH AE

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(7)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος MINOLIP.

Με τις υπ' αριθμ. 1741, 1742 και 1743 /11-1-2013 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MINOLIP.

Δραστική ουσία: ATORVASTATIN CALCIUM  
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 10mg/TAB, 20mg/TAB, 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: ΦΑΡΜΑΣΥΝ Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΦΑΡΜΑΣΥΝ Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(8)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος EXEMESTANE / SYNTHON.

Με την υπ' αριθμ. 92403/12 /11-1-2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν EXEMESTANE / SYNTHON.

Δραστική ουσία: EXEMESTANE  
Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 25mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: SYNTHON B.V. NIJMEGEN, THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SYNTHON B.V. NIJMEGEN, THE NETHERLANDS

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ.ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(9)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος OLASTAZEN.

Με τις υπ' αριθμ. 6807, 6808, 6809, 6810, 6811, 7245, 7246 & 7247/02-01-2013 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν OLASTAZEN.

Δραστική ουσία: OLANZAPINE

Μορφή : Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 5mg/TAB, 10mg/TAB, 15mg/TAB & 20mg/TAB : Δισκίο διασπειρόμενο στο στόμα 5mg/TAB, 10mg/TAB, 15mg/TAB & 20mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: BENNETT ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ  
Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BENNETT ΦΑΡΜΑΚΕΥ-  
ΤΙΚΗ Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ.ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(10)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος ACTIBON.

Με την υπ' αριθμ. 6805/02-01-2013 απόφαση του ΕΟΦ  
χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της  
Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια  
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ACTIBON.

Δραστική ουσία : NEBIVOLOL HYDROCHLORIDE

Μορφή : Δισκίο 5mg/TAB

Δικαιούχος σήματος : UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ ΤΣΕΤΗΣ  
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : UNI-PHARMA ΚΛΕΩΝ  
ΤΣΕΤΗΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΑΒΕΕ

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(11)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος DENOVEX.

Με την υπ' αριθμ. 7252/01-02-2013 απόφαση του ΕΟΦ  
χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της  
Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια  
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν DENOVEX.

Δραστική ουσία: CLOPIDOGREL HYDROGEN SULPHATE

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 75mg/TAB

Δικαιούχος σήματος : NORMA ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας : NORMA ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(12)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος CO - IDELTAN.

Με τις υπ' αριθμ. 67283/12, 67285/12, 67289/12, 67282/12  
& 67288/12/22-01-2013 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται,  
βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουρ-  
γικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας  
στο φαρμακευτικό προϊόν CO - IDELTAN.

Δραστική ουσία: VALSARTAN+HYDROCHLOROTHIAZIDE

Μορφή : Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο  
(80+12,5)mg/TAB, (160+12,5)mg/TAB, (160+25)mg/TAB,  
(320+12,5)mg/TAB & (320+25)mg/TAB

Δικαιούχος σήματος : DELEGANT HOLDINGS LTD, KY-  
ΠΡΟΣ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: DELEGANT HOLDINGS  
LTD, ΚΥΠΡΟΣ.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(13)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος ZIROTAN.

Με την υπ' αριθμ. 5552 / 23-1-2013 απόφαση του ΕΟΦ

χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της  
Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια  
κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν ZIROTAN.

Δραστική ουσία: LEVOFLOXACIN HEMIHYDRATE

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 500mg/  
TAB

Δικαιούχος σήματος: SANTA PHARMA Α.Ε.

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: SANTA PHARMA Α.Ε.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(14)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος ATORVASTATIN / BILLEV.

Με τις υπ' αριθμ. 3040, 3041 και 3042 / 23-1-2013 απο-  
φάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του  
άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α)  
82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν  
ATORVASTATIN / BILLEV.

Δραστική ουσία: ATORVASTATIN CALCIUM

Μορφή: Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 10mg/  
TAB, 20mg/TAB, 40mg/TAB.

Δικαιούχος σήματος: BILLEV PHARMA APS, DENMARK

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BILLEV PHARMA APS,  
DENMARK

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος CANDESARTAN / KRKA.

Με τις υπ' αριθμ. 4446, 4447, 4448 και 4449 /11-1-2013  
αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων  
του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3  
(α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό  
προϊόν CANDESARTAN / KRKA.

Δραστική ουσία: CANDESARTAN CILEXETIL

Μορφή: Δισκίο 4mg/TAB, 8mg/TAB, 16mg/TAB, 32mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: KRKA D.D., NOVO MESTO,  
SLOVENIA

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: KRKA D.D., NOVO  
MESTO, SLOVENIA.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος MODRIAN.

Με τις υπ' αριθμ. 1727, 1728 & 2512/10-1-2013 αποφάσεις  
του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου  
21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012,  
άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν MODRIAN.

Δραστική ουσία: MONTELUKAST SODIUM

Μορφή: Μασώμενο δισκίο 4MG/TAB

Μασώμενο δισκίο 5MG/TAB &

Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο 10MG/TAB

Δικαιούχος σήματος: ΝΕΣΤΟΡΑΣ ΒΛΑΧΟΣ Ο.Ε -  
EPSILON HEALTH

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ΝΕΣΤΟΡΑΣ ΒΛΑΧΟΣ  
O.E - EPSILON HEALTH

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(17)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος NEWMIREX.

Με τις υπ' αριθμ. 3030 και 3031 /16-1-2013 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν NEWMIREX.

Δραστική ουσία: PRAMIPEXOLE DIHYDROCHLORIDE MONOHYDRATE

Μορφή: Δισκίο 0,18mg/TAB, 0,70mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: BIONEURON PHARMACEUTICALS LTD, CYPRUS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: BIONEURON PHARMACEUTICALS LTD, CYPRUS.

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(18)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού προϊόντος CANDESARTAN CILEXETIL / TEVA PHARMA B.V.

Με τις υπ' αριθμ. 1735, 1736, 1737, 1738 και 1739 /11-1-2013 αποφάσεις του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν CANDESARTAN CILEXETIL / TEVA PHARMA B.V..

Δραστική ουσία: CANDESARTAN CILEXETIL

Μορφή: Δισκίο 2mg/TAB, 4mg/TAB, 8mg/TAB, 16mg/TAB, 32mg/TAB

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V.,  
UTRECHT, THE NETHERLANDS

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(19)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος LATANOPROST/TEVA.

Με την υπ' αριθμ. 4749/18-1-2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν LATANOPROST/TEVA

Δραστική ουσία: LATANOPROST

Μορφή: EYE.DRO.SOL

Δικαιούχος σήματος: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, THE NETHERLANDS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: TEVA PHARMA B.V., UTRECHT, THE NETHERLANDS

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ

(20)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού  
προϊόντος FUROSEMIDE / ALAPIS.

Με την υπ' αριθμ. 92236/12 /11-1-2013 απόφαση του ΕΟΦ χορηγείται, βάσει των διατάξεων του άρθρου 21 της Κοινής Υπουργικής Απόφασης ΔΥΓ3 (α) 82161/2012, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό προϊόν FUROSEMIDE / ALAPIS.

Δραστική ουσία: FUROSEMIDE

Μορφή: Πόσιμο διάλυμα 50mg/5ML

Δικαιούχος σήματος: PHARMACARE LTD, CYPRUS

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας: ALAPIS ABEE

Η Αναπληρώτρια Προϊσταμένη Δ. ΔΥΕΠ

ANNA ΚΑΤΣΙΦΗ



\* 0 2 0 0 3 1 6 1 5 0 2 1 3 0 0 4 \*